Medicament contg. ciclesonid and beta2-sympathomimetic

Patent number:

DE19541689

Publication date:

1996-05-15

Inventor:

GOETZ JOSEF DR (DE)

Applicant:

BYK GULDEN LOMBERG CHEM FAB (DE)

Classification:

- international:

A61K31/57; A61K31/165

- european:

A61K31/565

Application number:

DE19951041689 19951109

Priority number(s):

CH19940003405 19941114

Report a data error here

Abstract of DE19541689

Medicament (A) comprises ciclesonid (I) and a beta 2-sympathomimetic (II) in fixed or free combination. Also claimed is a medicament (B) comprising (A) and additives or carriers for a formulation for inhalation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

® DE 195 41 689 A 1



DEUTSCHES PATENTAMT (21) Aktenzeichen:

195 41 689.9

Anmeldetag:

9, 11, 95

Offenlegungstag:

15. 5.96

30 Unionspriorität: 22 33 31

14.11.94 CH 03405/94

(7) Anmelder:

Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, 78487 Konstanz, DE

@ Erfinder:

Götz, Josef, Dr., 78315 Radolfzell, DE

(S) Kombinationsarzneimittel

Die Erfindung betrifft die Kombination von Ciclesonid mit β₂-Sympathomimetika zur Therapie chronisch obstruktiver Atemwegserkrenkungen.

teroi

Beschreibung

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft ein neues Kombinationspräparat zur Therapie chronisch obstruktiver Atemwegser-

Bekannter technischer Hintergrund

verschiedenen Patentanmeldungen EP 0 416 950, EP 0 416 951, WO93/11773) wird die Kombination ausgewählter Glucocorticoide mit bestimmten β2-Sympathomimetika beschrieben. In der 15 DE-OS 41 29 535 werden verschiedene neue Glucocorticoide offenbart, unter anderem auch der Wirkstoff Ciclesonid.

Beschreibung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, ein lokal zu applizierendes Antiasthmatikum zur Verfügung zu stellen, das folgende Bedingungen erfüllt

Gute lokale (topische) Wirkung

fehlende systemische (Neben)wirkung

Geringe orale Bioverfügbarkeit

Rasche Aufhebung des Bronchospasmus

Gute antientzündliche Wirkung

Gute Eignung f
ür die Langzeittherapie

 Günstige Beeinflussung der bronchialen Hyperreaktivität.

dung des Wirkstoffs Ciclesonid mit einem β2-Sympathomimetikum die oben genannten Bedingungen in hervorragender Weise erfüllt.

Gegenstand der Erfindung ist somit die kombinierte Anwendung von Ciclesonid mit einem \$2-Sympathomi- 40 metikum bei der Behandlung von Atemwegserkrankun-

Im Sinne der vorliegenden Erfindung wird unter der Wirkstoffbezeichnung "Ciclesonid" nicht nur das Epimerengemisch verstanden. Vielmehr umfaßt diese Bezeich- 45 nung auch die reinen Epimeren (also die Verbindungen [11B,16á (R)]-16,17-[(Cyclohexylmethy-

len)bis(oxy)]-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopropoxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion und

[11B,16a(S)]-16,17-[(Cyclohexylmethy-

len)bis(oxy)]-11-hydroxy-21-(2-methyl-1-oxopropoxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion sowie Mischungen dieser Epimeren miteinander in jedem beliebigen Mi-

schungsverhältnis. Besonders bevorzugt ist in diesem Zusammenhang bei der kombinierten Anwendung die 55 Verwendung des zu wesentlichen Teilen aus R-Epimer bestehenden Ciclesonids.

Als β2-Sympathomimetika seien insbesondere solche selektiv wirkende Substanzen genannt, die nur eine geringe kardiale Wirkung haben und daher auch in der 60 Therapie des Asthma bronchiale eingesetzt werden. Als entsprechende β2-Sympathomimetika seien beispielsweise genannt: Salbutamol, Tulobuterol, Terbutal in, Carbuterol, Pirbuterol, Isoxsuprin, Reproterol, Clenbuterol, Fenoterol, Bamethan, Hexoprenalin, Formoterol, 65 Salmeterol, Picumeterol, Rimiterol, Procaterol, Bambuterol, Bitolterol, Mabuterol, Clorprenalin, Isoetarin, Etanterol, Imoxiterol, Naminterol, Salmefamol und Zin-

Die β₂-Sympathomimetika können als solche oder in chemisch gebundener Form vorliegen. Hierunter wird verstanden, daß die β₂-Sympathomimetika beispielswei-5 se auch in Form ihrer pharmakologisch verträglichen Salze und/oder als Solvate (z. B. Hydrate) etc. vorliegen können. Als pharmakologisch verträgliche Salze eignen sich hierbei insbesondere wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze mit Säuren wie beispiels-10 weise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Zitronensäure, D-Gluconsäure, Benzoesäure, 2-(4-Hydroxybenzoyl)benzoesäure, Buttersäure, Sulfosalicylsäure, Maleinsäure, Laurinsäure, Apfelsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Oxalsäure, Weinsäure, Embonsäure, Stearinsäure, Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure oder 1-Hydroxy-2-naphthoesäure, wobei die Säuren bei der Salzherstellung - je nachdem, ob es sich um eine einoder mehrbasige Säure handelt und je nachdem, welches Salz gewünscht wird - im äquimolaren oder einem davon abweichenden Mengenverhältnis eingesetzt werden. Weiterhin können die genannten β2-Sympathomimetika auch als reine Enantiomere oder als Enantiomerengemische in jedem Mischungsverhältnis vorliegen. Als bevorzugtes β2-Sympathomimetikum ist wegen der guten Übereinstimmung der Dosierungsintervalle

Als Atemwegserkrankungen seien insbesondere allergen- und inflammatorisch induzierte Bronchialerkrankungen (Bronchitis, obstruktive Bronchitis, spastische Bronchitis, allergische Bronchitis, allergisches Asthma, Asthma bronchiale) genannt, die durch die er-Es wurde nun gefunden, daß die kombinierte Anwen- 35 findungsgemäße Kombination auch im Sinne einer Langzeittherapie (gewünschtenfalls unter jeweiliger Anpassung der Dosierung der Einzelkomponenten an die aktuellen, beispielsweise jahreszeitlich bedingten Schwankungen unterliegenden Bedürfnisse) behandelt werden können.

der Wirkstoff Formoterol und seine Salze, insbesondere

das Fumarat, und zwar in Form des Dihydrats, zu nen-

Im Sinne der vorliegenden Erfindung wird unter "Anwendung" in erster Linie die topische Applikation in inhalativer Form verstanden. Die Substanzen werden hierzu vorzugsweise in Form von Aerosolen inhalativ verabreicht, wobei die Aerosol-Teilchen fester, flüssiger oder gemischter Zusammensetzung einen Durchmesser von 0,5 bis 10 µm, vorteilhafterweise von 2 bis 6 µm haben.

Die Aerosolerzeugung kann beispielsweise durch 50 druckgetriebene Düsenvernebler oder Ultraschallvernebler, vorteilhafterweise jedoch durch treibgasgetriebene Dosieraerosole oder treibgasfreie Anwendung von mikronisierten Wirkstoffen aus Inhalationskapseln

Die kombinierte Anwendung ist im Sinne der vorliegenden Erfindung so zu verstehen, daß die Substanzen gleichzeitig aus einem hierfür geeigneten Gerät inhalativ appliziert werden. Als geeignete Geräte seien hierbei beispielsweise Vernebler, dosierbare Treibgasinhalatoren (Dosieraerosole) oder Pulverinhalatoren (Trockenaerosolgeneratoren) etc. genannt. Hierbei können die Substanzen bereits fertig gemischt vorliegen, oder sie können aus getrennten Verpackungseinheiten bei der Inhalation gleichzeitig entnommen werden, beispielsweise aus zwei zusammengeschalteten Dosieraerosolen.

Die Verwendung von zwei getrennten Verpackungseinheiten bietet den Vorteil, daß die zu applizierende Dosis an Ciclesonid einerseits und an \$2-SympathomiST AVAILABLE COPY

metikum andererseits aufeinander abgestimmt und auf den Individualfall genau angepaßt werden kann. Dies kann beispielsweise bei Verwendung von Dosieraerosolen so geschehen, daß pro Sprühstoß eine genau definierte Menge des jeweiligen Wirkstoffs bereitgestellt 5

Die kombinierte Anwendung im Sinne der vorliegenden Erfindung kann aber auch so verstanden werden, daß die Applikation der Einzelkomponenten direkt nacheinander oder aber auch mit größerem zeitlichen 10 Abstand erfolgt, wobei vorteilhafterweise zunächst das β2-Sympathomimetikum inhalativ appliziert wird, um für die nachfolgende Applikation des Ciclesonid die Atemwege zu relaxieren, um so eine höhere und gleichmäßigere Deposition von Ciclesonid in den Atemwegen 15 und in der Lunge sicherzustellen.

Die Dosierung der Wirkstoffe erfolgt in einer für die Einzeldosierung üblichen Größenordnung, wobei aufgrund der sich gegenseitig positiv beeinflussenden und verstärkenden Einzelwirkungen die jeweiligen Dosie- 20 rungen bei der kombinierten Gabe der Wirkstoffe gegenüber der Norm eher verringert werden können. Üblicherweise wird das Ciclesonid, gewünschtenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise zweier Applikationen pro Tag, in einer Dosierung von 0,05 bis 1 mg pro Tag 25 verabfolgt. Das β₂-Sympathomimetikum wird (je nach Wirkstärke) in einer Dosierung von beispielsweise 0,002 bis 0,5 mg pro Tag verabfolgt. Das für die Kombination bevorzugte β₂-Sympathomimetikum Formoterol wird in einer Dosierung von 0,005 mg bis 0,05 mg, insbeson- 30

Je nach verwendetem Inhaliersystem enthalten die Darreichungsformen neben den Wirkstoffen noch die erforderlichen Hilfsstoffe, wie beispielsweise Treibgase (z. B. Frigen bei Dosieraerosolen), oberflächenaktive 35 Substanzen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Konservierungsstoffe, Aromastoffe, Füllstoffe (z. B. Lactose bei Pulverinhalatoren) oder gegebenenfalls weitere Wirk-

dere von 0,01 bis 0,03 mg pro Tag verabfolgt.

Für die Zwecke der Inhalation stehen eine Vielzahl 40 von Geräten zur Verfügung, mit denen Aerosole optimaler Partikelgröße erzeugt und unter Anwendung einer möglichst patientengerechten Inhalationstechnik appliziert werden können. Neben der Verwendung von Vorsatzstücken (Spacer, Expander) und birnenförmigen 45 Behältern (z. B. Nebulato®, Volumatic®) sowie automatischen Sprühstoßauslösungen (Autohaler®) für Dosieraerosole stehen insbesondere bei den Pulverinhalatoren eine Reihe von technischen Lösungen zur Verfügung (z. B. Diskhaler®, Rotadisk®, Turbohaler® oder der 50 in der europäischen Patentanmeldung EP 0 505 321 beschriebene Inhalator), mit denen eine optimale Wirkstoffapplikation erzielbar ist.

Beispiele

1. Dosieraerosol

In einen kühlbaren Druckkessel werden 1,24 kg Trichlorfluormethan (R 11) eingewogen und auf -30°C 60 abgekühlt. Unter ständigem Rühren werden 10,2 g Sorbitantrioleat sowie 3,6 g Ciclesonid mikronisiert und 7;2 g Salbutamol mikronisiert zudosiert. Anschließend erfolgt unter fortgesetztem Rühren die Zugabe von 1,22 kg Cryofluoran (R 114) und 2,51 kg Dichlordifluor- 65 methan (R 12). Nach Verschließen des Kessels wird 10 Min mit einem Ultraturrax bei maximaler Drehzahl dispergiert Durch Druckfüllung werden 15,0 g der Sus-

pension durch des Ventil in die Aerosoldose gefüllt. Ein Sprühstoß enthält 50 µg Ciclesonid und 100 µg Salbuta-

2. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,23 kg Trichlorfluormethan (R 11), 11,0 g Sorbitantrioleat und 7,2 g Ciclesonid mikronisiert, 7,2 g Salbutamol mikronisiert, 1,22 kg Cryofluoran und 2,51 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefüllt. Ein Sprühstoß enthält 100 µg Ciclesonide und 100 µg Salbutamol.

3. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,23 kg Trichlorfluormethan (R 11), 12,0 g Sorbitantrioleat und 7,2 g Ciclesonid mikronisiert, 14,4 g Hexoprenalinsulfat mikronisiert, 1,22 kg Cryofluoran und 2,51 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefüllt. Ein Sprühstoß enthält 100 µg Ciclesonid und 200 µg Hexoprenalinsulfat.

4. Dosieraerosol

Wie in Beispiel 1 beschrieben werden 1,99 kg Trichlorfluormethan (R 11), 15,5 g Sorbitantrioleat und 3,7 g Ciclesonid mikronisiert, 1,1 g Formoterolfumarat Dihydrat (0,86 g Formoterol) mikronisiert und 3,00 kg Dichlordifluormethan (R 12) dispergiert und in eine Aerosoldose abgefüllt. Ein Sprühstoß enthält 50 µg Ciclesonid und 12 µg Formoterol.

Inhalationskapsel

In einem Turbulamischer werden 400 mg Ciclesonid mikronisiert, 482 mg Salbutamolsulfat mikronisiert (🖴 400 mg Salbutamol) und 36,1 g Lactose Monohydrat Ph. Eur. II in zwei Portionen gemischt. Die durch ein 0,71 mm Sieb gesiebte Mischung wird in den Mischbehälter eines Planetenmischers überführt. Nach Zumischen von weiteren 63,0 g Lactose Monohydrat Ph. Eur. II werden 25 mg der Pulvermischung in Kapseln der Größe 3 abgefüllt, die mit einem handelsüblichen Pulverinhalator appliziert werden können. Ein Sprühstoß enthalt 100 µg Ciclesonid und 100 µg Salbutamol.

Patentansprüche

- 1. Arzneimittel enthaltend den Wirkstoff Ciclesonid und ein β2-Sympathomimetikum in fixer oder freier Kombination.
- 2. Arzneimittel für die Behandlung von Atemwegserkrankungen, enthaltend den Wirkstoff Ciclesonid und ein 82-Sympathomimetikum in fixer oder freier Kombination und zusammen mit üblichen Hilfsoder Trägerstoffen in einer für die inhalative Applikation geeigneten Darreichungsform.
- 3. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das β₂-Sympathomimetikum fertig gemischt in einer fixen Kombination vorliegen.
- 4. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das β2-Sympathomimetikum in getrennten Verpakkungseinheiten vorliegen, wobei der Wirkstoff Ciclesonid und das B2-Sympathomimetikum aus den

getrennten Verpackungseinheiten so entnommen werden können, daß sie für die gleichzeitige inhalative Applikation zur Verfügung stehen.

5. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid und das β₂-Sympathomimetikum in getrennten Verpakkungseinheiten vorliegen; wobei der Wirkstoff Ciclesonid und das β₂-Sympathomimetikum aus den getrennten Verpackungseinheiten so entnommen werden, daß sie nacheinander inhalativ appliziert 10 werden.

 Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt.

7. Arzneimittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt und daß es sich bei dem β₂-Sympathomimetikum um den Wirkstoff Formoterol oder um ein Salz und/oder Hydrat dieses Wirkstoffs handelt.

 Anwendung des Wirkstoffs Ciclesonid in fixer oder freier Kombination mit einem β₂-Sympathomimetikum bei der Behandlung von Atemwegserkrankungen.

 Anwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt.

10. Anwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff Ciclesonid zu mehr als 95% in Form seines R-Epimeren vorliegt und daß 30 es sich bei dem β₂-Sympathomimetikum um den Wirkstoff Formoterol oder um ein Salz und/oder Hydrat dieses Wirkstoffs handelt.

55

50

35

40

45

60